Patent number:

JP4085390

Publication date:

1992-03-18

Inventor:

MORI ISAMU: KOBAYASHI YOSHIYUKI

Applicant:

CENTRAL GLASS CO LTD

Classification:

- International:

C01B7/24; C09K13/08; C30B35/00; H01L21/205

- european:

Application number: Priority number(s): JP19900198709 19900726

JP19900198709 19900726

Report a data error here

Abstract of JP4085390

PURPOSE:To remove arsenic dirts by a simple dry process by bringing a material having a sediment or deposit of arsenic into contact with fluorine or chlorine fluoride gas at a specified temp, and removing the resulting gas. CONSTITUTION:A material (A) having a sediment or a deposit of arsenic, such as those found on the interior parts of CVD apparatus, jigs, etc., is treated with fluorine or chlorine fluoride gas selected from F2, CIF CIF3 and CIF5 optionally diluted with an inert gas, at 40 deg.C or above, pref. 60 deg.C or above, and the resulting gas is removed. By this means, the arsenic dirts can be removed from the material (A).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

图日本国特許庁(JP)

①特許出顧公開

@Int. Cl. "

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)3月18日

C 09 K 18/08 C 01 B 7/24 C 30 B 35/00 // H 01 L 21/205

7043-4H 9041-4G 7158-4G 7739-4M

審査請求 朱請求 請求項の数 1 (全4頁)

❷発明の名称

フツ素またはフツ化塩素ガスによるヒ素のクリーニング方法

❷特 覃 平2−198709

每出 順 平2(1990)7月28日

勿発明者 毛利

勇

山口県宇部市草江1丁目2-13

の発明者 小林 義 幸の出 駅 人 セントラル硝子株式会

社

山口県宇部市東小羽山町4丁目5-2

山口県宇部市大字神宇部5263番地

190代 惠 人

弁理士 坂本 栄一

明 幅 🚪

1. 発明の名称

フッ治主たはフッ化塩岩ガスによるヒ歯のタリ ーエング方法

2. 特許経攻の間囲

(i) Ps. CIP、 CIPs. CIPs のうち少なくとも1種以上を含有するがえる、系内の進度が40で以上になるような条件で、と素の埋積を変たは付着物を含む材料と機能させ、注意がえを設立することを特徴とするマッ黄またはファ化塩素がスによると素のクリーニング方法。

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発列は、単原体分野において C V D 整置等の内部にに付着すると常の堆積物または付着物を、ファボまたはファ化塩素系のガスを用いてクリーニングする方法に関するものである。

【做未被错】

従来よりと誰またはその化合物は、単編作分野

において広島に利用されている。例えば、と常の化合物であるアルレン(AsHs)を例にとれば、シリコンIC製造におけるドーピングガス、化合物単等体におけるエピクキレルの外等に利用されている。特に、化合物単等体は身外LED(発光ダイオード)、進ば月LED、中等体レーゲー、大陽電性、PET(電系効果トラングスター)ICの材料としてその哲学は技を増大していくものと考えられる。ところで上記工程においては、ガス状のと微化合物を用いるので、質的物以外の反応容易、協具、単気管等の製造整理部件に上層が付着する。

現在、ヒ無が付着した襲電都材の熱やは、整置を解体後、個式法との機能やや物理的に取りなられている。しかし、ヒ無やその化合物は慢性中毒を引き起こす医療であるため、その取りなどを発生によるタリーニングは好きし、従ない。又プロセスの指表化という観点からも、従ない。又プロセスの指表化と、論型の分解、後や、数値、組み立てのように数多くの工程を誇まれば、組織・組み立てのように数多くの工程を誇まれば、

特開平4-85390 (2)

ならず、改善の介地がある。

【問題点を解説するための具体的手段】

本強調者もは、上記従来独の問題点に増み奪馬 な乾式後でのクリーニング法について製造検討の 簡果、上記堆積物、付着物の飲造にファ化塩素が スが有効であることを見出し、本発気に割造した 80 T 8 8.

「主なわち本発明は、 Fe 、CIF、 CIFe 、CIFe の うち少なくとも1種以上を含有するガスを、茶内 の延皮が40で以上になるような条件で、ヒ第の埋 機能変化は付着物を含む材料と接触をせ、血液が スを輸去することを特徴とするファ素をたはワッ and the second second するものである。

本品明でクリーエングでもるのは単体の生食で あり、普通はCVD 益世等の内部や物具等に灰白色 の粉末中蔵状物として付着している。これらは、 るまり硬皮の高くないものであるので、物理的に も取り除くことができるが、前送したようにヒ業 自体重要であるので、験配そのものを解体せずに

...ガスを導入して取り除く方法が望ましい。本説明 では後進するような理由から、前記したファ常さ たはツッ化塩素ガスを使用してその時の雰囲気温 度を上げることにより、簡単に取り除くことがで きることがわかった。

・ 世来、ヒ君はフッ章と反応して ASPa ガネを生 成することが知られているが、本元明者もがファ 震変たはフッ化模器ガスとの反応を試みたところ 常議で気体の AsFe だけでなく、常葉では固件状 の化合物が塩焼することがわかった。すなわち、 ヒ素との反応で、反応製料の設置に自含の膜状態 が折出し、この化各物はフェ素またはフェ化塩素 化塩素ガスによるヒ素のタリーニング方法を提供 雰囲気中でも安定であった。この化合物の完業分 新やその合有量の例定を行ったところAs: アーl : 3~5の重量割合で含まれていることがわかっ! た。AsとPの化合物としては、 AsFs の他に AsFs が知られているが、 AsPa は常温で液体でありて の化合物とは異なるため、本発明で生成する化合 物が何であるかは、はっきりわからない。

しかし、この化合物を飲むする方法について彼

計したところ、雰囲気温度を40年以上、好ましく は60℃以上に加熱することによって容易にガス化 し、このガスを除虫することにより腐状物を除虫 できることがわかった。すなわち、40七以上でも 充分散虫はできるが除虫に多少時間がかかるため、 さらに保安を上げて50で以上とすればより迅速に 飲食できることがわかった。

以上の結果をもとに放射を達めた結果より、本 発明をさらに詳しく証明すると次のようになる。

すなわち本数明で使用するガスは、 Fg.CIF、 CIFa、 CiFaであり、これらは単独で使用して も2種以上を伝合して使用してもよいが、 Fi ま たは Cife を単独で使用するか、または主収分と して使用するのが好ましい。また、これら『* ま たはフッ化塩器ガスはそのまず装置内に導入して クリーニングを行ってもよいが、100 %のまま像 用すると反応性が実すぎるので、普通は資素、ア ルゴン、ヘリウム等の不能性ガスで発収して使用 するのが好せしく、その時の悪性は、5~20vol2 の範囲が好せしい。

ガス構度が上記範囲より低い場合、反応過度が 佐すぎるためタリーエングに時間がかかり好まし くない。一方、上記範囲より高いと、反応による 鉛熱の丸め周囲部材の温度が上かりすぎるため、 周囲の部材に影響がでも可能性があり、好ましく

クリーエングの方法としては、一定の基底、液 地で装置内にガスを批選させるいわゆる復選方式 か、または装置内に上記がスを封入して一定の撮 **盗に扱ついわゆる静置方式かの二つの方法をとる** ことができるが、参加方式の場合は発生するガス を系内から取り致く必要がある。そのためには、 普通真空排気すればよい。ただ、消産式の場合は 容器の大きさにもよるが、反応過程で系内の反応 ガスが得費されるため抽給しなければならない場 ◆もあり、法通式の方がより無単に実施できる。

この場合の集内の温度は、上途したように40℃ 以上、好をしくは60℃以上である。ただ、タリー ニングの散性者しなければなるないのは、クリー エング系内の温度は高くても外気と使している場

特期平4-85390 (8)

形は冷却されやすいため、 専題の発覚に上述した 動体が貯出しやすくなるので、 暴望の温度が40で 以上になるような条件でクリーニングを行う必要 がある。

このように本充明の方法に、CVD 絵画の部材や 物具などに階級、付着したと素に対し、製価を分 部することなく、不得性がスで形象された遺合が スを装置内に導入し、40で以上の温度に保つこと により簡単にとりのぞくことができる。

【塞鲁州】

以下、実施例により本発明を併得に展明する。 実施例1

GaAs化合物単単体製造用NGCVD 装置および舒気 管内に付着した動質を設取し、観光X 装により元 銀分折したどころはば100 st%も景であった。

このようにして誤取したAsの現状体おおび粉末を調ブルカリガラメ製ポート中に約1 s とり、石英製反応事務中に設定した。宝量20℃の条件で反応事務内部を5×10° Torraで真空排気した後、CIFa (99volZ以上)ガスをその後量50cc/ain、

Ariti 型 450 cc/sinで 760 Yorrに なるまでゆっくり 低入、針入した。

この選組で、ガス圧が580 Torrに達した後、本 数な温度上昇を伴いながら難しく反応し、ボート 中のAsは途やかに気化した。この時、試料の温度 は一時的に800 で以上となった。この反応の保証 ただ反応事務の整には、自色の団体が要状に付着 した。

そこで、反応により生成するものがスポ分につき分析をおこなった。まず、本実施例によば集合したがスを排気をつかった。またののがスポクはははいたがスを排気をひめた。また、反応がスを水飲化ナトリウム排液に吸収させた後、がボールを光分析験屋(以後、JCPと略を記する。)かよびファボイオンノーの結果、反応と元素を有量の領定を行った。その結果、反応と応がスは五ファ化と表であることがかかった。

次に、反応時に生成する自色の数状件につき、 その固定を試みた。ガスセル中でASと CIFe の反 恋を行った後、残智したガスを派内から追い出し

セル表面に付着した白色の酸状体をJRによって分配したところ、As-Fの吸収振動が規定された。

ドライボックス内でこの白色の展状体を水酸化ナトリウムに修飾させ、ICPおよびイオンファボメーターで元素分析および元素合有量の拠定を行ったところ、Astel の元業合有量の比較的1:8~6であり、このことか6、本実施例の反応によりAstel の比較的8~5の固体状化合物が虫成することがわかった。

实施例 2 ~ 4

実施例1で開いたものと同様のAsおよび反応容易用いて、第1最に示す機変に CIP。ガスをArで特収し、20で、ガスの念圧760 Torrで実施例1と同様の反応を実施した。その時の処理進度も同様に第1表に振す。第1表からわかる適り、処理時に第1表に振す。第1表からわかる適り、処理時に第1表に表す。2000年の表現である。反応後は、実施例1と同様有美反応容器の器壁には、自動の関係が顕狭に付着していた。

支換例 8

実施例1と関係の場所からサンプリングした機 状のものを選択して、宣素ガスで掲載した CIF。 ガスを20で、全圧760 Torrになるよう。 CIF。 位 登50cc/min、Ar規管950 cc/min (CiF。 値度: 5 voix) で流通させたところ、第1 変に示す処態選 度で石英ポート中のAeは気化、分解した。反応後 は、実施例1 と同様石実反応容器の移動には、自 色の配件が酸伏に付着していた。

突施術 6

実施例 1 ~ 8 では成した白色酸软体の酸虫性の 検針を行った。 実施例 8 の反応の後、系内の反応 ガスモ充分其空排気し、Arガスとの置換も充分に 行った後、大気を導入したところ白色の気体は分 解し、蒸気を発生した。

上記品種の後、事務の温度を100 セに上げ変数 群気したところ、付寄した製装物は完全になくなった。大気処理の後、発生した群気をIRにより分析したところ、#Pであることがわかった。

これより、本実施例のような処理を行えばAsの 験表はできるが、異食性のフッ酸を塩成するため

好ましくないことがわかった。

實施例 7

実施例 5 と同様に、企成した要状物の物会を状态た。

実施例 5 と同様の反応を行った後、同様に系内の反応がスキ窓分裏空影気し、Arがスとの壁像も充分に行った後、その自由 Ar部圏気中で容器を40 でに加熱したところ、自色酸状物は連やかに気化し、酸生できた。この時、容器の器置も40でになるよう知能を行った。

実施例 8 ·

実施例1で使用したのと何じものも石実ポート内に入れた後、反応等器無関および器壁の経度を40℃に加熱し、 CIFo ガスを会圧500 Torrで CIFo 検禁100 cc/sin、宣教技量900 cc/sin (CIFo 等度: 10vol%) で流通させたところ、反応容器の器・登に白色の要状態を生成することなくAsを完全に発表できた。

実施例 9

変換例1で使用したのと同じものそ石英ポート

物斯平4-85390 (4)

内に入れた後、反応事券の選戻および移動の基度 を40℃に知能し、 Fe ガスを全圧76D Torrで Fe 技量50cc/min、Ar技量450 cc/min(CIFe 帰底:10 voix) で推通させたところ、反応容券の基盤に自 他の競技物を生成することなくAmを完全に数金で きた。

宴临例10

化合物半高体軽溶用のCVD 整置チャンパー内に | 約D.5 mmの序みで要状に複数物が付着していた。

この増産物を分析したところ、99mtk 以上がと 物であった。

上記チャンパー内に全任760 Yorr、系内の銀度50でで CIF。と資素の複合ガスを、 CIF。の接受: 100 cc/min、資素: 100 cc/minで被選させたところ、約50分でチャンパー内のに常をほぼ金費除失することができた。

この時、チャンパーの暴強に行出者が付着する のを防ぐため、温水で50℃に保護した。

日下春日

	1075	1	#	·
実施例	双型内部を	ガスの全圧 (Torr)	Cife (Fa) 建度(voix)	超速速度 (g/g(g)
实验例2	. 20	760	1	3.0×10 ⁻⁴
女狗男子	2.0	7 8 D	8	1.8×10 ⁻⁴
医排例4	80	760	10	2,2×10 ⁻⁹
实验例 6	20	760	8	5.6×10*
実施例 B	4.0	5 D D	10	
東北州 9	4.0	780	10	6.3×10ª

「 B ID の th A I

フッ化塩素ガス単たはフッ素をクリーニングガスとして反応等器内に折出したと素をクリーニングガスとして反応等器内に折出したと素をクリーニングする方法において、40で以上の温度で基本の反応有器内または検其等に準備または付着したと常に前週のガスを検験させ、生成するガスを除っていることができるという効果を表する。

特許出職人 セントラル硝子株式会社 代理人 - 弁理士 坂 本 衆 ー

